PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-008388

(43)Date of publication of application: 16.01.1991

(51)Int.CI.

H05K 1/03 C08L 3/00 C08L 7/02 C08L 67/00

(21)Application number: 01-143464

(71)Applicant: POLYPLASTICS CO

(22)Date of filing:

06.06.1989

(72)Inventor: SUZUKI KOJI

AKEDA SATOYUKI

(54) MANUFACTURE OF SUBSTRATE FOR PRECISE FINE WIRE CIRCUIT

(57)Abstract:

PURPOSE: To form a sophisticated fine wire circuit by metal-coating a substrate which forms a composite containing an inorganic filler capable of forming an anisotropic melting phase in liquid crystal polyester in a vacuum tank, keeping a temperature of 60° C or over on the surface of said substrate, and selectively etching the surface of said substrate.

CONSTITUTION: An inorganic filler is a fine particle selected from a group II element, its oxides, sulfate, and the like or AI, Si and groups of its oxides. The average grain size is 0.01 to 100µm. The particles are 5 to 80% blended in terms of the total weight of the composite. It is also acceptable that fiber whose average grain size is 1 to 30µm and whose length is 5µm to 1mm, is blended at a rate of 1 to 60%. Moreover, a combined use of fine particle-like of fiber-like inorganic substances is also acceptable and they may be blended at a rate of 85% or below. The fiber adopted is a glass fiber or the like. It is formed on a substrate by an injection process or a similar process. Then, a metal material is laminated thereon and etched with a resist mask, thereby producing a semiconductor pattern. This construction makes it possible to form a precise and fine-sized circuit without high temperature peeling off and keep it submerged in solder as well.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

⑲ 日本国特許庁(JP)

平3-8388 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

43公開 平成3年(1991)1月16日 識別記号 庁内整理番号 ®Int. Cl. 5 6835-5E 6770-4 J 6770-4 J H 05 K 1/03 D K J Q KKF C 08 L 7/02 67/00 6835-5E

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全9頁)

精密細線回路用基板の製造方法 60発明の名称

> 頭 平1-143464 ②特

F

平1(1989)6月6日 22出

静岡県庵原郡富士川町中野台1-3-2 好 冶 @発 明 者 鉿 木

静岡県富士市宮島885-11 @発 明者 明 \blacksquare 智 行

大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号 ポリプラスチツクス株 包出 願

式会社

四代 理 人 弁理士 古 谷 馨

BA

1. 発明の名称

H 05 K

精密細線回路用基板の製造方法

- 2. 特許請求の範囲
 - 1 異方性溶融相を形成しうる溶融加工性ポリ エステル(液晶性ポリエステル)に無機充填 材を含有せしめてなる液晶性ポリエステル樹 脂組成物を用いて成形してなる基板を、真空 槽内で基板の表面温度が60℃以上となるよう 加熱しながらスパッタリング、イオンプレー ティング又は真空蒸着の何れかの方法により 表面金属被覆処理することを特徴とするサブ トラクティブ法により精密細線回路形成可能 な基板の製造方法。
 - 2 無機充塡材が周期律表Ⅱ族元素及びその酸 化物、硫酸塩、リン酸塩、珪酸塩、炭酸塩、 又はアルミニウム、珪素、スズ、鉛、アンチ モン、ピスマスの元素及びその酸化物からな る群より選ばれた1種又は2種以上の微粉状 無機充塡材であり、その配合量が組成物全重

量に対して5~80重量%である請求項1記載 の基板の製造方法。

- 3 微粉状無機充填材が平均粒径0.01~ 100m の範囲にある請求項2記載の基板の製造方法。
- 4 無機充填材が直径 1~30 μm 、長さ 5 μm ~lonnの範囲にある繊維状無機物であり、そ の配合量が組成物全重量に対して1~60重量 %である請求項1記載の基板の製造方法。
- 5 無機充塡材が周期律表Ⅱ族元素及びその酸 化物、硫酸塩、リン酸塩、珪酸塩、炭酸塩、 又はアルミニウム、珪素、スズ、鉛、アンチ モン、ピスマスの元素及びその酸化物からな る群より選ばれた1種又は2種以上の微粉状 無機充填材と繊維状無機物とを併用したもの であり、これらの総配合量が組成物全重量に 対して85重量%以下である請求項1記載の基 板の製造方法。
- 6 雄維状無機物がガラス繊維、ミルドガラス ファイバー又はチタン酸カリウム繊維である 請求項4又は5記載の基板の製造方法。

- 7 基板が射出成形、押出成形及び圧縮成形の うちから選ばれる成形加工手段により成形さ れたものである請求項1記載の基板の製造方 法。
- 8 基板がピングリッドアレイ (PGA) 用又 は成形プリント配線用基板である請求項1記 載の基板の製造方法。
- 9 基板が立体形状、フィルム状又はシート状である請求項1記載の基板の製造方法。
- 10 請求項1~9の何れかの製造方法により得られたサブトラクティブ法により精密細線回路形成可能な基板。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、異方性溶触相を形成し得る溶触加工性ポリエステル (以後単に「液晶性ポリエステル」と略す) 樹脂組成物を用いて成形してなるサブトラクティブ法による精密細線回路が形成可能な基板の表面金属被覆処理法とその処理法により得られる基板に関する。

のままでは真空蒸着、イオンプレーティング、 スパッタリング等の 2 次加工ができない。

そこで、従来一般の樹脂に用いられている様 な薬品による表面粗面化処理を前処理として行 うことが考えられるが、表面は化学的には極め て不活性で観和性のある適切な溶剤がなく、表 屋の配向層を取り除き表面を粗面化することが できない。そこで液晶性ポリエステル樹脂の強 い配向性を弱めるための無機フィラーや易溶出 性添加剤を加えて、強酸や強アルカリ溶液によ り表面を粗化することが考えられる。然しなが ら、この方法でエッチングした基板の全表面に 金属被覆を無電解メッキ等により形成せしめて も、高い密着力を得ようとすれば、表面租度を 上げていく必要があり、この場合は全面的に金 属被覆された基仮表面の凹凸のために、回路パ ターン形成のためのレジストインキの輪郭部が ポケたり、インキの未着部ができ、又パターン の形成されるドライフィルムによるパターン貼 付け法においてはフィルムの基板に対する密着 更に詳しくは、サブトラクティブ法による精密和線回路形成用基板として耐熱性、成形加工性に優れた液晶性ポリエステル樹脂組成物を用いて成形した基板に、効率よく表面金属被覆処理する方法とその方法により作成された基板に関する。

[従来の技術とその課題]

被晶性ポリエステルは、一般に知られている 熱可塑性ポリエステル、例えばポリブチレンテ レフタレート、ポリエチレンテレフタレートと 異なり、剛直な高分子よりなり、溶融状態でも 分子鎖は折れ曲がり難く棒状を保っているため、 溶融時に分子の絡み合いが少なく、僅かな剪断 応力を受けるだけで一方向に配向し、液状でも 結晶性を示すいわゆる液晶性を示す。

斯かる液晶性ポリエステルは一般に行われている射出成形加工法を適用することができ、成形加工性、耐熱性、寸法安定性等に優れる利点を有するが、成形された基板の表面は強い配向のため表層部は剝離し毛羽立ちを生じ易く、そ

性に劣る。更に粗度の大きな面への金属被覆は 膜厚が均一にならず、サブトラクティブ法では 精密細線回路を形成することは困難である。

また、配向性だけを改良した基板に直接真空 慈着、スパッタリング、イオンプレーティング 等により金属皮膜を形成した場合は、平滑な表 面は得られても皮膜の密着力は高くなく、実用 に供し得なかった。特に、一般の熱可塑性樹脂 では真空蒸着、スパッタリング、イオンプレー ティングを行う際の真空中での素材からの発生 ガスが多く、良好な性能を持った金属皮膜を樹 脂の上に強固に密着させることが出来なかった。 液晶性ポリエステルはこのような発生ガスの問 題は少ないが、そのままでは前記理由により良 好な密着力を持った金属膜の形成ができない。 また、例えば酸又はアルカリ易熔性無機フィラ - を添加して酸又はアルカリでエッチングした 後、常法で無電解メッキして全面金属被覆処理 した基板上にサブトラクティブ法で精密細線回 路を形成しようとしても、従来の回路はLine幅

0.30mm、 Space幅0.30mmが限界であり、しかも 細線化のため表面租度を改善していくと被膜の 密着力が低くなり、実用に供し得なかったので ある。

尚、ここでLine幅とは回路一本の幅、 Space幅とは隣合う回路間の間隔を示す。

一方、液晶性ポリエステルは、一般金属の熱線膨張係数に匹敵する低い線膨張係数を示し、耐熱的には 260 ℃のハンダ浴に10 秒間浸渍しても異常を生じない等の特徴を有し、この特性を生かして、接着剤により金属と接合した部品やメッキを付与した基板の用途を目的として前記表面特性を改善した表面金属処理方法が求められていたが、未だ満足のいく方法は知られていない。

(課題を解決するための手段)

本発明者等は、この様な液晶性ポリエステルの熱的に有益な特徴を生かし、物理的・化学的 性質を損なうことなしに剝離し易い表層を発生 させず、基板表面に密着性の良好な金属膜を付

処理することを特徴とするサブトラクティブ法 により精密細線回路形成可能な基板の製造方法 を提供するものである。

ここでいうサブトラクティブ法による回路形成法とは、金属等の導電性材料よりなる基板の表面を全面的に被覆又は積層した後、基板要面に回路設計に基づく導体パターンとして材料で部分をエッチングレジストである耐酸性材料で被覆し、金属を溶解するエッチング液でエッチングルジストが被覆されていない導体パターンを弱いり外の金属を溶解した後、エッチングレジストを薬品で刺離除去して導体パターンを露出させ回路を形成する方法である。

本発明で用いられる無機充填材とは、周期律 表 I 族元素及びその酸化物、硫酸塩、リン酸塩、 珪酸塩、炭酸塩、又はアルミニウム、珪素、ス ズ、鉛、アンチモン、ピスマスの元素及びその 酸化物からなる群より選ばれた1種又は2種以 上の微粉状無機充填材が好ましく、特に周期律 表 I 族元素の酸化物、硫酸塩、リン酸塩及び珪

即ち本発明は

異方性溶触相を形成しうる溶触加工性ポリエステル(液晶性ポリエステル)に無機充填材を含有せしめてなる液晶性ポリエステル樹脂組成物を用いて成形してなる基板を、真空槽内で基板の表面温度が60 で以上となるよう加熱しながらスパッタリング、イオンプレーティング又は真空蒸着の何れかの方法により表面の金属被覆

酸塩からなる群より選ばれる 1 種又は 2 種以上が好ましい。

周期律表『族の元素の酸化物とは、酸化マグ ネシウム、酸化カルシウム、酸化パリウム、酸 化亜鉛等の如き化合物であり、リン酸塩とはリ ン酸マグネシウム、リン酸カルシウム、サン酸 パリウム、リン酸亜鉛、ピロリン酸マグネシウ ム、ピロリン酸カルシウム等の如き化合物であ り、硫酸塩とは硫酸マグネシウム、硫酸カルシ ウム、硫酸パリウム等の化合物であり、珪酸塩 とは珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、珪酸 アルミニウム、カオリン、タルク、クレー、珪 漢土、ウォラストナイト等の化合物であり、特 にリン酸塩が好適である。又、上記他にアルミ ニウム、珪素、スズ、鉛、アンチモン、ピスマ スの元素及びその酸化物からなる群より選ばれ た1種又は2種以上も好ましい。特に、亜鉛、 アルミニウム、スズ、鉛等の金属及びその金属 の酸化物が好ましい。

これらの微粉状無機充塡材の配合量は液晶性

ポリエステル樹脂組成物全量に対して5~80重 量%、好ましくは20~70重量%である。 5 重量 %未満では成形品表面に不均質な流れマークが 発生し、成形品表層は粘着テープを表面に貼り 付け引き剝がすと容易に薄皮状の剝がれが生じ る。一方、80重量%を超えると樹脂の流動性が 低下し、表面の良好な成形品が得られず、同時 に成形品の機械的強度も低下してしまい好まし くない。又、無機充塡材は微粉状であるのが好 ましく、その粒径は平均粒径0.01~ 100μm の 範囲、好ましくは0.1 ~30μm 、更に好ましく は0.5~10μm が適切である。0.01μm 未満で は分散不良により成形品表面に凝集塊が生じ易 く、 100μα を超えると成形品の平滑性が悪く なり、サブトラクティブ法による精密回路形成 のための細線化が極めて困難となり、更に良い 外観が得られない。

又、無機充塡材として繊維状無機物も好ましく、 、 繊維状無機物単独で、若しくは上記微粉状 無機充塡材と組み合わせて使用される。

ァイバーが特に好ましい。

ただし、前配無機充塡材と併用無機物との総配合量が成形品組成物中の85重量%を越えることは成形加工性及び各種の物性面から好ましくない。

本発明における表面金属被覆処理法とは、真空系を用いた乾式金属被覆法のことで、具体的には、スパッタリング、イオンプレーティング 又は真空蒸着の何れかの方法により樹脂は形成に直接金属膜を付与する方法をいう。 温度は 取発することを必須条件とし、加熱温度は 望ましくは 150 で以上である。 但し、成形品が飲むのが好ましい。

好ましい温度条件は表面金属被覆処理法によっても多少異なり、スパッタリングにおいては $150\sim250$ で、イオンプレーティングにおいては $60\sim200$ で、真空蒸着においては $200\sim250$ でである。

機維状無機物としては、ガラス繊維、ミルドガラスファイバー、炭素繊維、アスペスト繊維、シリカ機維、シリカ・アルミナ繊維、アルミナ繊維、ジルコニア繊維、窒化硼素繊維、塑化珪素繊維、硼素繊維、チタン酸カリウム繊維、更にステンレス、アルミニウム、チタン、銅等の金属の繊維状物などの無機機維状物質が挙げられる。又、その形状としては、直径1~30μm、長さ5μm~1mm、特に10μm~100μmの範囲にあるものが好ましい。

特に好ましく用いられる繊維状無機物はがラス繊維であり、その配合量は成形品組成物の全量は成形品組成がの全量に対し、1~60重量%の範囲であり、好性の重量%である。特にがラスと、機能を関系を対してある。特にがあると、成のを表面は一層均一化して、中での表面は一層均一化のメッキのとが見出された。表面組まるとが見出された。表面組まるとが見いているとが見いているといりの機械がラスの中間に当たるミルドがラスの中間に当たるミルドがラスを記載している。

本発明に使用する被晶性ポリェステルは、、他の材料に比べて真空槽内でのガスの発生がリック、からないのがないが、イオンプレーティング又は真空蒸着膜を多い、から、から、というではない。 樹脂成形品からを発生が、からないの低下を利用して、金属原子の付着を一層改良できる。 尚、上記を発音をは、権内を10-1~10-1701の真空条件下にして行うのが望ましい。

前記の通り、従来の回路はLine幅0.30mm、Space幅0.30mmが限界であったが、本発明の表面金属処理法により回路幅はLine幅0.25mm以下、Space幅0.25mm以下の細線化が可能となり、かつ回路の密着力もあり、サブトラクティブ法による精密細線回路の形成ができるようになった。

本発明の液晶性ポリエステルとは、溶融加工 性ポリエステルで、溶融状態でポリマー分子鎖 が規則的な平行配列をとる性質を有している。 分子がこのように配列した状態をしばしば液晶 状態または液晶性物質のネマチック相という。 このようなポリマー分子は、一般に細長く、偏 平で、分子の長軸に沿ってかなり剛性が高く、 普通は同軸または平行のいずれかの関係にある 複数の連鎖伸長結合を有しているようなポリマ ーからなる。

異方性溶触相の性質は、直交偏光子を利用した慣用の偏光検査法により確認することができる。より具体的には、異方性溶触相の確認は、Leitz 偏光顕微鏡を使用し、Leitz ホットステージにのせた溶融試料を窒素雰囲気下で40倍の倍率で観察することにより実施できる。本発明のポリマーは直交偏光子の間で検査したときにたとえ溶融静止状態であっても偏光は透過し、光学的に異方性を示す。

本発明に使用するのに適した液晶性ポリマーは、一般溶剤には実質的に不溶である傾向を示し、したがって溶液加工には不向きである。しかし、既に述べたように、これらのポリマーは

体の1種又は2種以上と

- b) 芳香族ジカルポン酸、脂環族ジカルポン酸 及びその誘導体の1種又は2種以上と
- c) 芳香族ジオール、脂環族ジオール、脂肪族 ジオール及びその誘導体の少なくとも 1¹種又 は 2 種以上とからなるポリエステル
- 3) 主として
- a) 芳香族ヒドロキシカルポン酸及びその誘導 体の1種又は2種以上と
- b) 芳香族ヒドロキシアミン、芳香族ジアミン 及びその誘導体の1種又は2種以上と
- c) 芳香族ジカルポン酸、脂環族ジカルポン酸 及びその誘導体の1種又は2種以上とからなるポリエステルアミド
- 4) 主として
- a) 芳香族ヒドロキシカルポン酸及びその誘導 体の1種又は2種以上と
- b) 芳香族ヒドロキシアミン、芳香族ジアミン 及びその誘導体の1種又は2種以上と
- c) 芳香族ジカルポン酸、脂環族ジカルポン酸

普通の溶融加工法により容易に加工することが できる。

本発明で用いられる異方性溶融相を示すポリマーは、芳香族ポリエステル及び芳香族ポリエステル及び芳香族ポリエステル ステルアミドが好ましく、芳香族ポリエステル 及び芳香族ポリエステルアミドを同一分子鎖中 に部分的に含むポリエステルも好ましい例である。

特に好ましくは、芳香族ヒドロキシルカルポン酸、芳香族ヒドロキシルアミン、芳香族ジアミンの群から選ばれた少なくとも1種以上の化合物を構成成分として有する液晶性芳香族ポリエステル、液晶性芳香族ポリエステルでミドである。

より具体的には、

- 主として芳香族ヒドロキシカルポン酸及び その誘導体の1種又は2種以上からなるポリ エステル
- 2) 主として
- a) 芳香族ヒドロキシカルポン酸及びその誘導

及びその誘導体の1種又は2種以上と

d) 芳香族ジオール、脂環族ジオール、脂肪族 ジオール及びその誘導体の少なくとも1種又 は2種以上とからなるポリエステルアミド が挙げられる。

更に上記の構成成分に必要に応じ分子量調整 剤を併用しても良い。

本発明の液晶性ポリエステルを構成する具体的化合物の好ましい例は、2.6 ーナフタレンジカルポン酸、2.6 ージヒドロキシナフタレン、1.4 ージヒドロキシナフタレン及び6ーヒドロキシー2ーナフトエ酸等のナフタレン化合物、4.4 ージフェニルジカルポン酸、4.4 ージヒドロキシピフェニル等のピフェニル化合物、下記一般式(1)、(II)又は

(Ⅲ) で表わされる化合物:

(但し、X:アルキレン (C,~C,) 、アルキリデン、-O- 、-SO-、-SO₂- 、-S- 、-CO-より選ばれる基

Y:-(CH2) n- (n=1~4)、-0(CH2) nO-(n=1~4)より選ばれる基)

pーヒドロキシ安息香酸、テレフタル酸、ハイドロキノン、pーアミノフェノール及びpーフェニレンジアミン等のパラ位置換のペンゼン化合物及びそれらの核置換ペンゼン化合物(置換基は塩素、臭素、メチル、フェニル、1ーフェニルエチルより選ばれる)、イソフタル酸、レゾルシン等のメタ位置換のペンゼン化合物である。

又、本発明に使用される液晶性ポリエステル は、上述の構成成分の他に同一分子鎖中に部分 的に異方性溶融相を示さないポリアルキレンテ

~50,000、好ましくは約10,000~30,000、例えば15,000~17,000である。かかる分子量の測定は、ゲルバーミエーションクロマトグラフィーならびにその他のポリマーの溶液形成を伴わない標準的測定法、たとえば圧縮成形フィルムについて赤外分光法により末端基を定量することにより実施できる。また、ベンタフルオロフェノール溶液にして光散乱法を用いて分子量を測定することもできる。

上記の芳香族ポリエステル及びポリエステルアミドはまた、60 で で ペンタフルオロフェノールに0.1 重量% 漁度で溶解したときに、少なくとも約2.0d1/g、たとえば約2.0~10.0d1/gの対数粘度(1.1,1)を一般に示す。

本発明においては、種々の特性を改良する目的で、上記特定の無機充塡材(微粉状無機充塡 材及び繊維状無機物)に加え、更に他の各種の 併用無機物を配合することができる。かかる併 用無機物は機械的特性、耐熱性、寸法安定性 (耐変形、そり) 等の性質に優れた基板を得る レフタレートであってもよい。この場合のアル キル基の炭素数は2乃至4である。

上述の構成成分の内、ナフタレン化合物、ピフェニル化合物、パラ位置換ベンゼン化合物より選ばれる1種若しくは2種以上の化合物を必須の構成成分として含むものが更に好ましい例である。又、pー位置換ベンゼン化合物の内、pーヒドロキシ安息香酸、メチルハイドロキノンは特に好ましい例である。

構成成分となるエステル形成性の官能基を有する化合物の具体例及び本発明で用いられるのに好ましい異方性溶融相を形成するポリエステルの具体例については特公昭63-36633 号公報に記載されている。

本発明で用いるのに好適な液晶性ポリェステルは一般に重量平均分子量が約2,000~200,000、好ましくは約10,000~50,000、特に好ましくは約20,000~25,000である。一方、好適な芳香族ポリエステルアミドは一般に分子量が約5,000

ためには配合することが好ましく、これには目 的に応じて粉粒状、板状の併用無機物が用いら れる。

粉粒状無機物としては、カーボンブラック、 黒鉛、シリカ、石英粉末、ガラスピーズ、ガラ スパルーン、ガラス粉、酸化鉄の如き金属の酸 化物、その他フェライト、炭化珪素、窒化珪素、 窒化硼素等が挙げられる。

又、板状無機物としては、マイカ、ガラスフ レーク、各種の金属箔等が挙げられる。

これらの併用無機物は一種又は二種以上併用 することができる。

前記無機充填材と併用無機物との総配合量が 成形品組成物中の85重量%を越えることは成形 加工性及び各種の物性面から好ましくない。前 記の無機充填材及び併用無機物の使用にあたっ ては必要ならば収束剤又は表面処理剤を使用す ることが望ましい。

更に本発明の組成物は、本発明の範囲でその 意図する目的を損なわない程度に他の熱可塑性 樹脂を補助的に添加したものであってもよい。

この場合に使用する熱可塑性樹脂は特に限定されないが、例を示すと、ポリエチレン、ポリアセクブロピレン等のポリオレフィン、ポリアセン、リ塩化ピニル、ポリアクリル酸エステル、スチル・スト、ABS、ポリフェニレンオキシド、ポリフェニレンスルフィド、ファ素樹脂等を挙げることができる。またこれらの熱可塑性樹脂は2種以上混合して使用することができる。

更に一般の熱可塑性樹脂及び熱硬化性樹脂に 添加される公知の物質、即ち、可塑剤、酸化防止剤や紫外線吸収剤等の安定剤、帯電防止剤、 表面処理剤、界面活性剤、難燃剤、染料や顔料 等の着色剤及び流動性や離型性の改善のための 滑剤、潤滑剤及び結晶化促進剤(核剤)等もそ の目的とする要求性能に応じ適宜使用すること ができる。

(実 施 例)

鋼を蒸発させ、基板の表面に金属鋼薄膜(膜厚3~5μm)を形成させた。蒸着後基板を冷却した上で成形平板を取り出した。

- 2) スパッタリング:同様にスパッタリング装置 (徳田製作所製 8ES) を用い、真空槽内を 3×10-*Torrまで高真空化した後、アルゴン ガスを流し、平衡圧力が 5×10-*Torrになる 様に設定した上、基板温度をハロゲンランプにより所定の温度に設定した上で、基板の回転数10rpm で回転させ、金属銅ターゲットを 用い、ターゲットから100mm の位置になる様に基板にセットした成形品にスパッタリングを行い、金属銅薄膜を形成させた。
- 3) イオンプレーティング:アーク放電型イオンプレーティング装置 AIF-850SB (神港精機株式会社)を用いて、真空槽内を 3 × 10⁻⁵Torrまで高真空にした後、槽内にセットされた基板上の成形品を所定の温度にセットした上へイオンプレーティングにより金属銅を薄膜形成させた。イオン化電流は100mA 、蒸着速度

以下実施例をあげて本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

実施例1~14、比較例1~6

後述の各種液晶性ポリエステル樹脂 A ~ F と 表 - 1 に示した充填材(重量%は対組成物全量に対する値を示す)とを押出機による溶融混練方法により混練分散させペレット化し、 140 で 3 時間乾燥した後、成形機により 100 ~ 160 で 160 でに温調された金型を用いて50mm×70mm×3mm の平板を成形した。

成形した平板(基板)について基板温度を変え、下記各種方法により表面金属化処理を実施した。

1) 真空蒸着:真空蒸着装置 (日本真空技術製 EX500)の真空槽内に成形した平板をセットし、 真空槽内を 4×10⁻⁴Torrまで真空化した。

真空槽内に設けた成形品加熱用ハロゲンランプを用い、成形品の表面温度が所定の温度になる様セットし、電子ピーム法により金属

は 0.5μm/分のスピードで実施した。

表面金属処理された成形平板はそのままではピーリング強さを測定できないため、処理後直ちに電気鋼メッキを実施し、膜厚30~40μmに形成させた後、5mm幅の帯状になる様にナイフでカットし、ピーリング強さをバネばかりにより測定した。引き剝がし速度は50mm/minとした。結果を表ー1に示す。

尚、実施例で使用した液晶性ポリエステル A~Fは下記構成単位を有するものである。

$$C : -0 - \bigcirc - CO - / -0 \bigcirc \bigcirc - 0 - / -0C - \bigcirc - CO -$$

$$= 6 \ 0 / 2 \ 0 / 2 \ 0$$

* - 1

実施例 及び 比較例	材				H	表面金属処理方法・基板温度(セ)			金属被膜密着強さ
	ポリマー フィ		フィラー(1)	Т	フィラー(2)	真空蒸着	スパッタリング	イオン プレーティング	グ (ピーリング強さ) kg/cm
比較例1	A	(50)	ミルドファイバー (5	0)	_	30	·. , —	_	0. 10
比較例2	Α	(50)	(1	5)	ピロリン酸カルシウム(35)	30	., -	_	0. 15
比較例3	Α	(50)	" (5	0)	_	50	_		0. 20
比较例4	Α	(50)	<i>"</i> . (1	5)	ピロリン酸カルシウム(35)	50		_	0, 25
実施例1	Α	(50)	" (5	0)	_	200	-		1, 00
実施例 2	Α	(50)	<i>i</i> (1	5)	ピロリン酸カルシウム(35)	200		_	1. 10
実施例3	A	(50)	<i>"</i> (1	5)	~ (35)	250		_	1, 20
実施例 4	Α	(40)	ガラスファイバー (3	0)	ウォラストナイト (30)	, 200	_	.	1, 05
実施例 5	A	(70)	チタン酸カリウム ウィスカー(3	0)	_	200	_	_	1. 10
実施例 6	A	(40)	競酸カルシウム ウィスカー(3		酸化亜鉛 (30)	200	_		1, 10
実施例7	A	(80)	マイカ (2	0)	-	200	_	-	1. 00
比較例5	٨	(50)	ミルドファイパー (5	0)	-	_	40	_	0. 25
実施例8	Α	(50)	~ (5	0)	-	_	200	_	1. 05
比较例 6	A	(50)	" (5	0)	_	_	_	40	0. 30
実施例 9	A	(50)	~ (5	0)	_		_	200	1. 20
実施例10	В	(50)	″ (5	0)	_	200		_	1. 05
実施例11	С	(50)	~ (5	0)	-	200	_	_	1. 10
实施例12	D,	(50)	<i>"</i> (5	0)	_	200		-	1, 10
実施例13	E	(50)	<i>"</i> (5	0)		200	_	-	1, 05
実施例14	F	(50)	<i>"</i> (5	0)	_	200	_	_	1. 15

[発明の効果]

以上述べた様に、本発明の液晶性ポリェステル樹脂成形品の表面金属処理法によれば、当該樹脂の表層剝離を容易に起こさず、均一で松密な表面強質を持ち、表面金属膜の密着力を強め、これまでの熱可塑性樹脂では困難であった金属との熱膨張係数の差による高温劍離を生じることの熱影吸係数の差による高温劍離を生じるで細線く、サブトラクティブ法によって精密で知線によっての路地とはり、外球の場所が可能となり、クラスに関係を対象とした用途への展開が可能となった。

出願人代理人 古 谷 琴